



BIONEXT
LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES



Rastreio pré-natal não invasivo (DPNI)

Triagem da trissomia 13, 18 e 21
através da análise do ADN fetal em
livre circulação

O que é o NIPD?

Durante a gravidez, a placenta liberta ADN fetal detectável na corrente sanguínea materna.

Se o ADN dos cromossomas 13, 18 ou 21 estiver presente em quantidades anormalmente elevadas, isto significa que o feto tem uma elevada probabilidade de ter uma trissomia para um destes cromossomas.

O DPNI permite assim detectar a trissomia do cromossoma 13, 18 ou 21 no feto através de uma simples análise ao sangue da futura mãe.

É um teste sem risco para o feto.

Quais são as indicações?

O DPNI pode ser realizado durante cada gravidez na ausência de uma anomalia de ultra-som.

Está coberto pela CNS sobre prescrição médica.

O teste DPNI não substitui a monitorização regular por ultra-sons da gravidez, independentemente do resultado.

Como é que funciona?

Este teste será prescrito pelo ginecologista ou parteira que está a seguir a sua gravidez.

O DPNI pode ser realizado a partir da 10ª semana de amenorreia (SA), idealmente a partir de 12 SA, mas pode ser prescrito até ao fim da gravidez.

As amostras de sangue são colhidas sem marcação prévia em todos os nossos laboratórios e também por marcação prévia no endereço à sua escolha, de segunda a sábado.

 **27 321**

 **via bionext.lu/fr/rdv**

 **através da aplicação myLAB (iOS e Android)**

Não precisa de estar em jejum.

Por favor traga a sua receita, certificado de consulta e formulário de consentimento assinado.

Que testes estão disponíveis?

		Interesse clínico	Résultados
Apoiado pela CNS	Normal DPNI	<ul style="list-style-type: none">• deteção da trissomia 13, 18, 21• determinação do sexo fetal (a pedido)	10 dias
Não apoiado pela CNS	DPNI Normal	<ul style="list-style-type: none">• deteção da trissomia 13, 18, 21• determinação do sexo fetal (a pedido)• deteção de aneuploidies	7 dias
	DPNI Normal	<ul style="list-style-type: none">• deteção da trissomia 13, 18, 21• determinação do sexo fetal (a pedido)• deteção de aneuploidias cromossómicas sexuais• deteção de aneuploidias autossómicas• deteção de desequilíbrios superiores a 7 megabases	7 dias

Qual é o desempenho do teste?

Este teste é muito sensível (>99,9%) e muito específico (99,9%) para a deteção da trissomia 13, 18 e 21. No entanto, apenas a amniocentese permite um diagnóstico definitivo. Ser-lhe-á proposta de acordo com os resultados do DPNI.

Como interpretar os resultados?

Os resultados ser-lhe-ão comunicados pelo seu Médico.

Se o resultado for negativo, isto significa que o teste não detectou a trissomia fetal 13, 18 ou 21. A habitual monitorização da sua gravidez continuará.

Se o resultado for positivo, a presença de trissomia (13, 18 ou 21) é provável. Um resultado positivo deve ser confirmado por um diagnóstico pré-natal invasivo, tal como a amniocentese.

Se o resultado for inconclusivo ou não interpretável, isto não significa que o risco de trissomia seja elevado, mas simplesmente que, devido a um problema técnico ou a muito pouco ADN fetal, o teste falhou. É então necessário repetir a análise numa nova amostra, geralmente 14 dias após o primeiro teste.



BIONEXT

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES

2-4 rue du Château d'Eau
L-3364 Leudelange
Luxembourg

 (+352) 27 321

 info@bionext.lu

 bionext.lu

Suivez-nous sur

